(19) 世界知的所有権機關 国際事務局



(43) 国際公開日 2001年3月29日(29.03.2001)

PCT

(10) 国際公開番号

(51) 国際特許分類7:

WO 01/21181 A1

(21) 国際出願番号:

PCT/IP99/05217

(22) 国際出願日:

(25) 国際出願の含語:

1999 年9 月24 日 (24.09.1999)

(26) 国際公開の言語:

日本語 日本語

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 杏林 製薬株式会社 (KYORIN PHARMACEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒101-0062 東京都千代田区神田駿河台

2丁目5番地 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 村上浩二 (MU-RAKAMI, Koji) [JP/JP]; 〒329-0ill 栃木県下都賀郡野 木町丸林386-2 プレシーン野木ハイライズ704 Tochigi (JP). 井出智広 (LDE, Tomobiro) [JP/JP]; 〒306-0023 茨城県古河市本町1-2-1 ライオンズマンション407 [baragi (JP). 望月利郎 (MOCHIZUKI, Toshiro) [JP/JP]; 〒340-0203 埼玉県北葛飾郡鷲宮町桜田3丁目7番 2-304号 Saitama (JP). 門脇 孝 (KADOWAKI, Takashi) [JP/JP]; 〒215-0023 神奈川県川崎市麻生区片平3-16-14 Kanagawa (JP).

- A61K 31/675 (74) 代理人: 弁理士 箕浦 清(MINOURA, Kiyoshi): 〒 102-0073 東京都千代田区九段北3丁目2番2号 九段ビ ル7階 Tokyo (JP).
 - (81) 指定国 (国内): AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES. FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
 - (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU. MC, NL, PT, SE), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、 定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: PPAR a AND PPAR r INHIBITORS

× 1 (54) 発明の名称: PPARα及びPPARγの阻害物質

(57) Abstract: Highly novel drugs efficacious against diseases in association with glycometabolism and lipid metabolism have been created by finding inhibitors or antagonists to PPAR a and PPAR r. Use of fatty acid coA thioesters, which have been found out as peroxisome proliferator-activated receptors (PPARs) α and γ inhibitors, in evaluating drugs and utilization thereof in drugs.

(57) 要約:

本発明はPPAR α並びにPPAR γ に対する阻害物質あるいは アンタゴニストを見出すことにより、糖代謝、脂質代謝関連疾患に おける極めて新規性の高い医薬品を創製したもので、ベルオキシゾ 一ム増殖薬活性化受容体(以下PPAR)のα及びγに対する阻害 活性物質として見出された脂肪酸CoAチオエステルの医薬品評価 への使用とそれらの医薬品への用途に関する。

1

明細書

PPARα及びPPARγの阻害物質

技術分野

本発明は、ベルオキシゾーム増殖薬活性化受容体(以下PPAR)の α 及び γ に対する阻害活性物質として見出された脂肪酸 C o A チオエステルの医薬品評価のための使用および脂肪酸 C o A チオエステルの医薬品への用途に関する。

背景技術

ベルオキシゾーム増殖薬活性化受容体(PPAR)はC末端側のリガンド結合領域にリガンドが結合することで活性化される転写因子であり、グルココルチコイド、エストロジェン、サイロキシン及びビタミンDをリガンドとする核内受容体のスーパーファミリーのひとつである(Keller H.ら: Trends Endocrinol Metab (1993) 4,291-296)。これまでPPARとしては α 型、 γ 型、及び δ 型)の3種のアイソフォームが同定されており、それぞれ発現組織と機能が異なっている(Braissant 0.ら:Endocrinology(1996)137,354-366)。 PPAR α は肝臓、腎臓、心臓などの脂肪酸の異化能力の高い組織に高発現している。 PPAR γ はプロモーターの選択によりN末端側が異なる2種のアイソフォームとしてPPAR γ 1とPPAR γ 2に2分される。 PPAR γ 1は比較的広範な組織に、PPAR γ 2は主に脂肪組織に高度に発現している。 PPAR γ 1は比較的広範な組織に、PPAR γ 2は主に脂肪組織に高度に発現している。 PPAR δ 4 広範な組織に分布している。

PPARαは肝臓中の細胞質に存在するアシルCoAシンターゼ、 ミトコンドリアに存在するアシルCoAデヒドロゲナーゼやHMG j.

-CoAシンターゼ、及びベルオキシゾームに存在するアシルCoAオキシダーゼなどの脂質異化系に関与するキー酵素のプロモーター領域に結合する(Schoonjans K. ら: J Lipid Res(1996)37,907-925)。PPAR α 欠損マウスの解析からPPAR α は飢餓状態でのエネルギー獲得、即ち肝臓における脂肪酸の酸化及びケトン体の生成に重要な役割を担っていると考えられている(Kersten S. ら: J Clin Invest(1999)103,1489-1498)。

一方、PPAR γ 2は脂肪細胞の分化誘導に深く関わっていることが知られている(Forman BM et al: Cell (1995) 83,803-812)。トログリタゾン、ロシグリタゾン(BRL-49,653)及びピオグリタゾンなどのチアゾリジンジオン誘導体は糖尿病の一つの成因であるインスリン抵抗性を解除するというユニークな作用を有する新しいタイプ2型糖尿病治療薬であるが、近年、それらの薬物はPPAR γ に対するアゴニストであることが明らかにされた(Lehmann JM et al: J Biol Chem (1995) 270,12953-12956)。PPAR γ は生体におけるエネルギー貯蔵に重要な役割を担っていると考えられている。しかし、PPAR δ の機能は α 型や γ 型に比べてあまりよく解っていない。

上述のように、PPARに対するアゴニストにはグリタゾン系統の薬物が良く知られている。また天然あるいは内因性に産生される飽和・不飽和脂肪酸、ある種のエイコサノイド、及び酸化脂肪酸等が PPARに対するアゴニストであることも報告されている(Forman BMら: Proc Natl Acad Sci USA (1997) 94, 4312-4317)。

一方、PPARに対する阻害物質やアンタゴニストについては、ほとんど知られていないのが現状である。わずかに、2, 4 - チアソリジンジオン誘導体が $PPAR\gamma$ のアンタゴニストとして知られているに過ぎない(Oberfield J.L.ら: Proc Natl Acad Sci USA (1999)

J.

96,6102-6106.) •

PPARγのアンタゴニストの用途としては抗肥満薬への応用が開示されているが (W097/10813)、アンタゴニスト物質の発見には至っていない。

さらに、PPARαの阻害物質あるいはアンタゴニストに至って は全く知られていない。

これまで天然あるいは内因性物質の中においてさえも $PPAR\gamma$ 及び $PPAR\alpha$ に対するアンタゴニストは発見されていなかった。

本発明の目的は、 P P A R α 並びに P P A R γ に対する阻害物質 あるいはアンタゴニストを見出すことにより、 糖代謝、 脂質代謝関 連疾患における極めて新規性の高い医薬品を創製することである。

発明の開示

本発明者らは、インスリン抵抗性の発現におけるPPARの関与の研究を行っていたところ、驚くべきことに脂肪酸の代謝物であるある種の脂肪酸 CoA チオエステル体がPPAR α並びにPPAR γに対して阻害作用を有することを見出し、本発明を完成した。

即ち、 $PPAR\alpha$ 及び $PPAR\gamma$ に対するデュアルアゴニストである KRP-297 (Murakami K5: Diabetes (1998) 47, 1841-1847) のトリチウム標識体を用いた置換結合実験により、種々の脂肪酸 C0 A チオエステルが $PPAR\alpha$ 及び $PPAR\gamma$ のリガンド領域に良好に結合することが見出され、 α 、 γ 両受容体のリガンドであることが判明した。

更に、 $PPAR\alpha$ 及び $PPAR\gamma$ のリガンド領域とステロイドレセプター コアクチベーター(SRC-1)の複合体形成能に対し脂肪酸CoAチオエステルは用量依存的に結合活性を阻害した。これにより、脂肪酸CoAチオエステルは $PPAR\alpha$ 及び $PPAR\gamma$ の阻

害物質であることを明らかにした。

本発明によれば脂肪酸 C ο A チオエステルを P P A R α 並びに P P A R γ に対する阻害物質あるいはアンタゴニストとして医薬創製の探索、評価手段として使用することができ有用である。

即ち、 $PPAR\alpha$ に対する阻害物質として脂肪酸基がミリストイル、バルミトイル、ステアロイル、オレイル、リノレオイル、アラキドニルである脂肪酸 CoA チオエステルを医薬創製に使用でき、また $PPAR\gamma$ に対する阻害物質として脂肪酸基がミリストイル、バルミトイル、ステアロイル、オレイル、リノレオイル、アラキドニルである脂肪酸 CoA チオエステルを医薬創製に使用できることである。

更には、脂肪酸 Co A チオエステルそのものを医薬品として用いることも可能である。医薬の分野としては、

1) $PPAR\alpha アンタゴニストとしての使用$

重度糖尿病、主に1型糖尿病ではしばしば急性合併症として糖尿病性ケトアシドーシスが起こることが知られている。糖尿病性ケトアシドーシスは臨床的には脱水、意識障害、血圧の低下、頻脈、呼吸促進、クスマウル大呼吸、呼気のアセトン臭を呈する(Keller Uら: Diabetologia(1986)29,7-77)。 PPAR α は肝臓において脂肪酸の酸化及びケトン体の生成に重要な役割を担っていることから、 PPAR α アンタゴニストはそれらを抑制することができ、糖尿病性ケトアシドーシスの治療に有用であると期待される。

2) РРА R γ としてのアンタゴニストとしての使用

肥満は糖尿病、高脂血症、高血圧、及び虚血性心疾患などの危険 因子であり、その予防・治療は臨床上極めて重要な課題である。 P PAR γ は脂肪細胞の分化に重要な役割を担っている。実際に、 P PAR γ アゴニストであるチアゾリジンジオン誘導体は脂肪細胞の 分化誘導作用を有しており、脂肪細胞の数や脂肪組織の重量を増加させることが報告されている (Piet De Vos ら: J Clin Invest (1996) 98,1004-1009)。チアゾリジンジオン誘導体は糖尿病治療薬としての有用性をもっている反面で、脂肪細胞の分化を誘導することから肥満を助長する可能性も危惧されている。また、抗肥満因子として知られるレプチンの発現レベルがチアゾリジンジオン誘導体の投与により低下することも報告されている(Zhang Eら: J Biol Chem (1996) 271,9455-9459)。これらの背景から、P P A R γ アンタゴニストは脂肪細胞の分化を抑制することと同時にレプチンの発現レベルを上昇させることで、抗肥満薬としての可能性が期待される。

発明を実施するための最良の形態

次に、本発明を具体例によって説明するが、これらの例によって 本発明が限定されるものではない。

実施例1. PPARαとPPARγに対する結合能の測定:

PPAR α とPPAR γ に対するデュアルアゴニストであるKRP-297のトリチウム標識体(Murakami Kら: Diabetes (1998) 47, 1841-1847)を用いた置換結合実験を行った。6 コピーのヒスチジンをヒト型PPAR α 及びPPAR γ のリガンド結合領域のN末端側に付加した蛋白(6x His-hPPARs LBD)をそれぞれ大腸菌に発現させ、ニッケルカラムにて精製した。6x His-hPPARs LBD 蛋白と 100 nM[3H]KRP-297(27Ci/mmol)を 50 mM KCl, 10 mM ジチオスレイトールを含む 50 mMTris-HCl 緩衝液(pH7.4)中で試験化合物(脂肪酸CoAチオエステル、シグマ製)の存在下、非存在下で 25℃、30 分間、インキュベートした。その後、セファデックス 625 カラムにて蛋白に結合した6x C3H]KRP-297を分離し、放射能を液体シンチレーション

カウンターにて測定した。

PPAR γ に対する結合活性の対照薬としてBRL-49,653 (Willson TM ら: J Med Chem (1996) 39,665-668)および 15-デオキシー \triangle^{12} - 14 -プロスタグランジン J_2 (Cayman Chemical Co.)を、PPAR α に対する結合活性の対照薬として 8(S)-ヒドロキシエイコサテトラエノイン酸(Cayman Chemical Co.)を用いた。

この結果、ミリスチン酸CoA、パルミチン酸CoA、ステアリン酸CoA、オレイン酸CoA、リノール酸CoAおよびアラキドン酸CoAのチオエステルが $PPAR\alpha$ 及び $PPAR\gamma$ のリガンドであることが判明した(表 1)。

[表 1] PPAR リガンド結合領域に対する脂肪酸 CoA の結合

| | PPAR α | PPAR 7 |
|-----------------------------|--------|--------|
| BRL-49,653 | | 99% |
| 15−デオキシ−∆¹².¹⁴−プロスタグランジン J₂ | | 93% |
| 8(S)-ヒドロキシエイコサテトラエノイン酸 | 99% | |
| ミリストイル CoA | 70% | 45% |
| パルミトイル CoA | 83% | 72% |
| ステアロイル CoA | 94% | 89% |
| オレイル CoA | 95% | 52% |
| リノレオイル CoA | 92% | 59% |
| アラキドニル CoA | 54% | 46% |

データは3回の実験の平均値±標準誤差を表す

実施例2. PPARs LBD-SRC-1 複合体形成能の測定;

LXXLL モチーフを 2 コピー含む SRC-1の[358]メチオニン標識体を

WO 01/21181 PCT/JP99/05217

7

in vitro にて調製した(TNT®、プロメガ社、Madison、WI)。上記作製した 6x His-hPPARs LBD 蛋白を 50 mM KCl, 1 mM ジチオスレイトール及び 0.1%牛血清アルブミンを含む 50 mMTris-HCl 緩衝液 (pH7.4)中で試験化合物の存在下、非存在下で 4° C、60 分間、インキュベートした。その後、2 mg の抗 6x His 抗体(QIAGEN 社、Germany)を加え、 4° C、60 分間、インキュベートした。引き続き 20 ml のプロテイン G セファロース(ファルマシア・バイオテク社、Sweden)を加え、 4° C、60 分間、インキュベートした。遠心にて 3 回洗浄した後、プロテイン G セファロースを 20 ml の SDS-サンプルバッファーにて溶解し、20% SDS-PAGE、その後オートグラフィーにて [35S] SRC-1を検出した。

この結果、リノール酸 C o A F オエステルは P P A R α のリガンドである K R P - 297 およびリノール酸による S R C - 1 の複合体形成を用量依存的に阻害し、また P P A R γ のリガンドである BRL - 49653 およびリノール酸による S R C - 1 の複合体形成を用量依存的に阻害した(表 2)。

[表 2]PPAR リガンド結合領域と SRC1 の複合体形成に対する脂肪酸 CoA による阻害

| | | Lh PPAR α | | th PPAR 7 | |
|------------|--------------------|-----------|-----------|---------------|---------|
| | • | KRP-297 | リノレン酸 | BRL-49,653 | リノレン酸 |
| | | 30 μM | 30 μM | 30 μM | 30 μ M |
| リノレオイル CoA | 0 μΜ | 6.1 ± 1.7 | 5.3±1.9 | 4.8±0.7 | 4.5±0.7 |
| リノレオイル CoA | 3 _. μ M | 5.5 ± 1.5 | 6.1 ± 2.2 | 4.9 ± 0.6 | 4.2±0.3 |
| リノレオイル CoA | 10 μM | 4.4±0.8 | 2.4 ± 0.8 | 4.8 ± 1.9 | 2.7±1.1 |
| リノレオイル CoA | 30 μ M | 1.4±0.1 | 1.2±0.4 | 1.5±0.5 | 1.9±0.8 |

更正页 (细则第91条)

8

リノレオイル CoA 100 μ M 0.9 ± 0.3 0.9 ± 0.3

 1.0 ± 0.1

 1.3 ± 0.4

データは3回の実験の平均値±標準誤差を表す

産業上の利用可能性

インスリン抵抗性の発現における P P A R の関与の研究を行っていたところ、脂肪酸の代謝物である種の脂肪酸 C o A チオエステル体が P P A R α 並びに P P A R γ に対して阻害作用を有することを見出した。

この結果、 $PPAR\alpha$ に対する阻害物質として脂肪酸基がミリストイル、バルミトイル、ステアロイル、オレイル、リノレオイル、アラキドニルである脂肪酸 CoA チオエステルを医薬創製に使用でき、また $PPAR\gamma$ に対する阻害物質として脂肪酸基がミリストイル、バルミトイル、ステアロイル、オレイル、リノレオイル、アラキドニルである脂肪酸 CoA チオエステルを医薬創製に使用できることである。

更には、脂肪酸 Co A チオエステルそのものを糖代謝、脂質性代謝関連疾患に関わる医薬品として用いることも可能である。

請求の範囲

- 1. $PPAR\alpha$ に対する阻害物質としての脂肪酸 Co_A チオエステルの使用。
- 2. P P A R γ に対する阻害物質としての脂肪酸 C o A チオエステルの使用。
- 3. P P A R α に対する阻害物質として脂肪酸基がミリストイル、 パルミトイル、ステアロイル、オレイル、リノレオイル、アラキド ニルである請求項 1 記載の脂肪酸 C ο A チオエステルの使用。
- 4. PPAR y に対する阻害物質として脂肪酸基がミリストイル、 パルミトイル、ステアロイル、オレイル、リノレオイル、アラキド ニルである請求項 2 記載の脂肪酸 Co A チオエステルの使用。
- 5. 脂肪酸 C o A チオエステルを含有することを特徴とする糖尿病性ケトアシドーシス治療剤。
- 6. 脂肪酸 C o A チオエステルを含有することを特徴とする肥満治療剤。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP99/05217

| A. CLASS | IFICATION OF SUBJECT MATTER C1 A61K31/675 | | | |
|---|--|---|-----------------------------|--|
| | | | | |
| According to | International Patent Classification (IPC) or to both nat | ional classification and IPC | | |
| B. FIELDS | SEARCHED | | | |
| Minimum do | cumentation searched (classification system followed to C1 A61K31/675 | by classification symbols) | | |
| Inc. | CI AGIRSI/6/5 | | | |
| | | | | |
| Documentati | ion searched other than minimum documentation to the | extent that such documents are included | in the fields searched | |
| | | | | |
| Electronic d | ata base consulted during the international search (name | of data base and, where practicable, sea | rch terms used) | |
| CA (S | | , | · | |
| | | | | |
| | | | | |
| C. DOCUI | MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | | |
| Category* | Citation of document, with indication, where ap | | Relevant to claim No. | |
| A | Jennifer L. Oberfield, et.al, 'Apactivated receptor y ligand inh | | 1-6 | |
| | activated receptor \(\) ligand inn defferentiation', Proc. Natl. A | cad. Sci. USA, Vol.96, | | |
| | (May 1999), pp.6102-6106 | | | |
| A | WO, 97/10813, Al (Ligand Pharma | ceuticals Inc.). | 1-6 | |
| î l | 27 March, 1997 (27.03.97), | , | | |
| | especially, Claims | | | |
| | & EP, 788353, Al | | | |
| l | | | | |
| | | | | |
| <u> </u> | | | | |
| | | | ! | |
| | | | • | |
| | | | · | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| ☐ Furthe | r documents are listed in the continuation of Box C. | See patent family annex. | | |
| | i essegories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not | "I" later document published after the inte- priority date and not in conflict with th | | |
| conside | ered to be of particular relevance | understand the principle or theory und | erlying the invention | |
| "E" eartier | document but published on or after the international filing | "X" document of particular relevance; the of considered novel or cannot be considered. | red to involve an inventive | |
| "L" docum | ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is a establish the publication date of another citation or other | step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the | claimed invention cannot be | |
| specia | reason (as specified) | considered to involve an inventive step combined with one or more other such | when the document is | |
| means combination being obvious to a pers | | skilled in the art | | |
| | "P" document published prior to the international filing date but later "&" document member of the same patent family than the priority date claimed | | | |
| | Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report | | | |
| 17 1 | December, 1999 (17.12.99) | 28 December, 1999 (2 | | |
| Name and | neiling address of the ISA/ | Authorized officer | | |
| Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office | | | | |
| 1 | | Telephone No. | | |
| Facsimile N | 10. | a conjunction 110. | | |

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

| A. 発明の | 属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) | | | | |
|--|--|--|--|--|--|
| Int. C1 ⁻ A6 | 1K31/675 | | | | |
| B. 調査を行 | ···································· | | | | |
| 調査を行った。 | 最小限資料(国際特許分類(IPC)) | | | | |
| Int. Cl [†] A6 | 1K31/675 | | | | |
| 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの | | | | | |
| 国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CA(STN) | | | | | |
| C. 関連する | ると認められる文献 | | | | |
| 引用文献の カテゴリー* | 引用文献名 及び一部の簡所が関連すると | こきは、その関連する箇所の表示 | 関連する 請求の範囲の番号 | | |
| Α . | Jennifer L. Oberfield, et.al, 'A peroxisome proliferatoractivated receptor y ligand inhibits adipocyte defferentiation', Proc. Natl. Acad. Sci. USA, Vol.96, (May 1999), p.6102-6106 | | 1 - 6 | | |
| A | WO, 97/10813, A1 (リッルズ インコーポレーティッド), 303.97), 特に特許請求の範囲1 | 27.3月.1997(27. | 1 — 6 | | |
| □ C欄の統 | きにも文献が列挙されている。 | □ パテントファミリーに関する別 | 紙を参照。 | | |
| * 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以は優先日後に公表された文献であって、出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は受験に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用するなの「X」特に関連のある文献であって、出該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの「Y」特に関連のある文献であって、出該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって過失との、当業者にとって自明である組合せによって遺伝がないと考えられるもの「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 | | | 発明の原理又は理 お該文献のみで発明 さられるもの お該文献と他の1以 自明である組合せに ももの | | |
| 国際調査を完了した日 17.12.99 国際調査報告の発送日 28.12.99 | | 2.99 | | | |
| 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が開三丁目4番3号 | | 特許庁審査官(権限のある職員) 上條 のぶよ 電話番号 03-3581-1101 | 4C 9454 内線 3450 | | |